Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/003604

International filing date: 03 March 2005 (03.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-060215

Filing date: 04 March 2004 (04.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 28 April 2005 (28.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日

Date of Application: 2004年 3月 4日

出 願 番 号

 Application Number:
 特願2004-060215

バリ条約による外国への出願 に用いる優先権の主張の基礎 となる出願の国コードと出願 番号

The country code and number of your priority application, to be used for filing abroad under the Paris Convention, is J P 2 0 0 4 - 0 6 0 2 1 5

出 願 人

Applicant(s):

独立行政法人産業技術総合研究所

凸版印刷株式会社 学校法人片柳学園

2005年 4月13日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office)· ")



```
【書類名】
             特許願
【整理番号】
             A3 - A0406
【提出日】
             平成16年 3月 4日
【あて先】
             特許庁長官 殿
【国際特許分類】
             G01N 30/00
             G01N 27/447
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくば市東1-1-1 独立行政法人産業技術総合研究所
               つくばセンター内
  【氏名】
             横山 憲二
【発明者】
  【住所又は居所】
             茨城県つくは市東1-1-1 独立行政法人産業技術総合研究所
               つくばセンター内
  【氏名】
             小出 哲
【発明者】
  【住所又は居所】
             東京都台東区台東1丁目5番1号
  【氏名】
             坂入 幸司
【発明者】
  【住所又は居所】
             東京都世田谷区北沢1-12-6
  【氏名】
             矢野 和義
【発明者】
  【住所又は居所】
             神奈川県横浜市青葉区美しが丘2-54-10
  【氏名】
             軽部
                 征夫
【特許出願人】
  【識別番号】
             301021533
  【氏名又は名称】
             独立行政法人産業技術総合研究所
【特許出願人】
  【識別番号】
             501218566
  【氏名又は名称】
             学校法人片柳学園
【代理人】
  【識別番号】
             100102978
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
             清水 初志
【選任した代理人】
  【識別番号】
             100108774
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
             橋本 一憲
【選任した代理人】
  【識別番号】
             100121072
  【弁理士】
  【氏名又は名称】
             川本 和弥
【手数料の表示】
  【予納台帳番号】
             0 4 1 0 9 2
  【納付金額】
             21,000円
【その他】
             国等以外のすべての者の持分の割合010/100
【提出物件の目録】
  【物件名】
             特許請求の範囲
  【物件名】
             明細書 ]
  【物件名】
             図面 1
  【物件名】
             要約書
```

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

表面に溝状の流路が形成された基材の表面を、該流路が露出するマスクで遮蔽し、露出した基材表面に、高分子化合物膜を形成する工程、および

前記基材の流路が形成されている側の表面に、カバー材を貼り合わせる工程

を含む、マイクロ流路チップの製造方法。

【請求項2】

前記基材を貼り合わせる側のカバー材表面に、高分子化合物膜を形成する工程を含む、請求項1に記載の方法。

【請求項3】

前記基材を貼り合わせる側のカバー材表面に、高分子化合物膜を形成するに際し、

前記カバー材の表面を、前記基材のマスクの露出部分の一部又は全部と露出部分が同一形状のマスクで遮蔽し、露出したカバー材表面に、高分子化合物膜を形成する、請求項2に記載のマイクロ流路チップの製造方法。

【請求項4】

前記基材表面の高分子化合物膜が、

- (1) 基材表面でプラズマ重合性モノマーをプラズマ重合して形成するプラズマ重合膜、
- (1) 基材表面で重合性モノマーを重合して形成する表面重合膜、または
- (c) 基材表面に高分子化合物を結合して形成する高分子結合膜

である、請求項1~3のいずれかに記載の方法。

【請求項5】

前記基材表面の高分子化合物膜が、プラズマ重合膜である、請求項1~4のいずれかに記載の方法。

【請求項6】

前記カバー材表面の高分子化合物膜が、

- (4) 基材表面でプラズマ重合性モノマーをプラズマ重合して形成するプラズマ重合膜、
- (1) 基材表面で重合性モノマーを重合して形成する表面重合膜、または
- (c) 基材表面に高分子化合物を結合して形成する高分子結合膜

である、請求項2~5のいずれかに記載の方法。

【請求項7】

前記カバー材表面の高分子化合物膜が、プラズマ重合膜である、請求項2~6のいずれかに記載の方法。

【請求項8】

前記基材の表面に形成する高分子化合物膜と、前記カバー材の表面に形成する高分子化合物膜とが、同一の高分子化合物膜である、請求項2~7のいずれかに記載の方法。

【請求項9】

前記貼り合わせを、圧着または熱圧着により行う、請求項1~8のいずれかに記載の方法

【請求項10】

前記基材および前記カバー材の少なくとも一方が、プラスチックである請求項1~9のいずれかに記載の方法。

【請求項11】

前記基材およびカバー材が、プラスチックである、請求項1~10のいずれかに記載の方法。

【請求項12】

前記基材およびカバー材のいずれもが、熱可塑性樹脂であり、

前記貼り合わせる工程が、基材とカバー材とを、熱圧着により貼り付ける方法である、請求項11に記載の方法。

【請求項13】

前記熱圧着を200℃以下の温度で行う、請求項12に記載の方法。

【請求項14】

前記基材およびカバー材のいずれか一方がケイ素樹脂であり、残りの一方がガラスまたは プラスチックであり、

前記貼り合わせる工程が、基材とカバー材とを、圧着により貼り付ける方法である、請求項10に記載の方法。

【請求項15】

前記マスクが、フォトレジストマスクまたは金属マスクである、請求項1~14のいずれかに記載の方法。

【請求項16】

表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の一部又は全部の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップ。

【請求項17】

前記カバー材の基材側の表面に、高分子化合物膜が被覆されている、請求項16に記載のマイクロ流路チップ。

【請求項18】

前記カバー材の基材側の表面の、基材の高分子化合物膜が形成されている領域と対向する領域に、前記基材の高分子化合物膜が形成されている部分の一部又は全部と同一形状の高分子化合物膜が被覆されている、請求項17に記載のマイクロ流路チップ。

【請求項19】

次の工程を含む生体分子の分離方法:

- a) 表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップに、分析すべき生体分子を加える工程、および
- b)分離媒体に分離圧を加える工程。

【請求項20】

前記分離圧が電気泳動によるものである、請求項19に記載の方法。

【請求項21】

前記電気泳動が、キャピラリー電気泳動である、請求項20に記載の方法。

【請求項22】

前記生体分子が、蛋白質である、請求項19~21のいずれかに記載の方法。

【請求項23】

次の要素で構成される電気泳動分析装置:

- a) 表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップ、
- b) 該マイクロ流路チップを保持するための支持体、および
- c) 支持体に保持されたマイクロ流路チップに電圧を印加するための電極。

【書類名】明細書

【発明の名称】マイクロ流路チップの製造方法、マイクロ流路チップ、そのマイクロ流路チップを用いる生体分子の分離方法、およびそのマイクロ流路チップを有する電気泳動装置

【技術分野】

[00001]

本発明は、マイクロ流路チップの製造方法に関する。また、本発明は、マイクロ流路チップ、該マイクロ流路チップを用いる生体分子の分離方法および電気泳動装置に関する。

【背景技術】

[0002]

キャピラリー電気泳動あるいはマイクロ流路チップ電気泳動は、微量の生体分子を分離 分析する方法として非常に優れており、分析の自動化、高速化が可能になるため、これま で数多くの研究がなされている。(非特許文献 1)

[0003]

キャピラリー電気泳動あるいはマイクロ流路チップ電気泳動に使用される一般的な材料は、ガラスが挙げられるが、蛋白質を分離するためには、解決すべき課題が数多くある。 たとえば、ガラスにより作成されたキャピラリー電気泳動あるいはマイクロ流路チップ電気泳動は、電気浸透流の影響があった。

[0004]

このため、たとえばキャピラリー内部に発生する電気浸透流の制御のために、キャピラリーの内壁にポリマーをコーティングする試みがなされている(特許文献 1 、 2 、 3)。コーティング方法としては、化合物を化学的に表面に結合させる方法や、物理的な吸着による方法が試みられている。

[00005]

化学的なコーティング方法としては、ガラスを用いたキャピラリーあるいはマイクロ流路チップを用いる場合に、シランカップリング剤を被覆する方法が知られている。この方法は、共有結合によりシランカップリング剤を結合させるため、非常に強くマイクロ流路内をコーティングすることができるが、均一にコーティングすることが困難であり、高い再現性が求められるキャピラリーあるいはマイクロ流路チップを作製することができない。また、化学反応によるため、複雑なコーティング方法となり、製品化する上で有効な方法とはいえなかった。

[0006]

また、物理的なコーティング方法として、流路内にコーティング剤を流して、被覆する方法が知られている。たとえば、コーティング剤を混合した泳動緩衝液を流して被覆する方法がある。この方法は非常に簡便な方法であるが、静電相互作用、あるいは疎水性相互作用による吸着であるため、吸着状態が非常に弱く、簡単にコーティングが剥がれるという問題があった。また、静電的相互作用による場合、pHの影響を受けやすいため、適用範囲が狭いという問題もあった。

$[0\ 0\ 0\ 7\]$

このため、基材表面に均一で安定なコーティングを行う方法が求められていた。たとえば、ガラスの基材表面にマイクロ流路が存在するチップの基材表面全体を、プラズマ重合膜でコーティングする試みがなされている(非特許文献 2)。

[0008]

しかし、ガラスの基材およびカバー上にプラズマ重合膜をコーティングする場合、基材とカバーとの貼り合わせを熱圧着で行おうとすると、極めて高温(たとえば、500~600°)の温度が必要となり、プラズマ重合膜が劣化する場合がある。このため、基材とカバー材とを接着剤で結合させる方法が採られている(非特許文献2)が、接着剤を使用すると、接着剤の使用量あるいは途布する場所によっては、マイクロ流路内に接着剤が滲出する場合があり、使用量や途布箇所等を制御するなど製造プロセスが煩雑となる場合があった。

【非特許文献 1 】 ジャーナル オブ クロマト グラフィー (F. E. P. Mikkers, F. M. Everaerts, Th. P. E. M. Veerheggen, J. Chromatogr.), 169, 11, 1979

【非特許文献 2】 Analyst, 2003, 128, 237-244

【特許文献1】特表平5-503989号公報

【特許文献2】特表平7-506432号公報

【特許文献3】特表平9-504375号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0009]

マイクロ流路チップは、通常、表面に流路を有する基材とカバー材とを貼り合わせて得られるが、本件発明者らは、基材表面全体を、プラズマ重合膜、表面重合膜などの高分子化合物膜でコーティングすると、貼り合わせにおける接着強度が弱いあるいは低下し易く、基材にカバー材を貼り合わせても、流路を流れる媒体が、流路から基材とカバーとの隙間に滲出する可能性があることを見出している(本件出願時非公知)。

すなわち、本件発明は、高分子化合物膜で該基材表面をコーティングした場合において、基材とカバー材との貼り合わせの際の接着強度を向上させることが可能な、簡便なマイクロ流路チップの製造方法を提供することを課題とする。

【課題を解決するための手段】

 $[0 \ 0 \ 1 \ 0]$

本件発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究し、以下の工程を経ることにより、基材とカバー材との貼り合わせの際の接着強度を向上させることが可能で、しかも、簡便なマイクロ流路チップの製造方法を提供できることを見出し、本件発明を完成するに至った。すなわち、本件発明は以下を含む。

 $[0\ 0\ 1\ 1]$

(1) 表面に溝状の流路が形成された基材の表面を、該流路が露出するマスクで遮蔽し、露出した基材表面に、高分子化合物膜を形成する工程、および 前記基材の流路が形成されている側の表面に、カバー材を貼り合わせる工程

を含む、マイクロ流路チップの製造方法。

- (2) 前記基材を貼り合わせる側のカバー材表面に、高分子化合物膜を形成する工程を含む、(1)に記載の方法。
- (3) 前記基材を貼り合わせる側のカバー材表面に、高分子化合物膜を形成するに際し

前記カバー材の表面を、前記基材のマスクの露出部分の一部又は全部と露出部分が同一形状のマスクで遮蔽し、露出したカバー材表面に、高分子化合物膜を形成する、(2)に記載のマイクロ流路チップの製造方法。

(4) 前記基材表面の高分子化合物膜が、

- (a) 基材表面でプラズマ重合性モノマーをプラズマ重合して形成するプラズマ重合膜、
- (b) 基材表面で重合性モノマーを重合して形成する表面重合膜、または
- (c) 基材表面に高分子化合物を結合して形成する高分子結合膜

である、(1)~(3)のいずれかに記載の方法。

- (5) 前記基材表面の高分子化合物膜が、プラズマ重合膜である、(1)~(4)のいずれかに記載の方法。
- (6) 前記カバー材表面の高分子化合物膜が、
- (a) 基材表面でプラズマ重合性モノマーをプラズマ重合して形成するプラズマ重合膜、
- (b) 基材表面で重合性モノマーを重合して形成する表面重合膜、または
- (c) 基材表面に高分子化合物を結合して形成する高分子結合膜

である、(2)~(5)のいずれかに記載の方法。

- 〔7〕 前記カバー材表面の高分子化合物膜が、プラズマ重合膜である、〔2〕~〔6〕のいずれかに記載の方法。
- (8) 前記基材の表面に形成する高分子化合物膜と、前記カバー材の表面に形成する高

分子化合物膜とが、同一の高分子化合物膜である、(2)~(7)のいずれかに記載の方法。

- (9) 前記貼り合わせを、圧着または熱圧着により行う、(1) \sim (8) のいずれかに記載の方法。
- (10) 前記基材および前記カバー材の少なくとも一方が、プラスチックである(1) \sim (9) のいずれかに記載の方法。
- (11) 前記基材およびカバー材が、プラスチックである、(1)~(10)のいずれかに記載の方法。
- (12) 前記基材およびカバー材のいずれもが、熱可塑性樹脂であり、

前記貼り合わせる工程が、基材とカバー材とを、熱圧着により貼り付ける方法である、(11)に記載の方法。

- (13) 前記熱圧着を200℃以下の温度で行う、(12)に記載の方法。
- (14) 前記基材およびカバー材のいずれか一方がケイ素樹脂であり、残りの一方がガラスまたはプラスチックであり、

前記貼り合わせる工程が、基材とカバー材とを、圧着により貼り付ける方法である、(10)に記載の方法。

- (15) 前記マスクが、フォトレジストマスクまたは金属マスクである、(1) \sim (14)のいずれかに記載の方法。
- (16) 表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の一部又は全部の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップ。
- (17) 前記カバー材の基材側の表面に、高分子化合物膜が被覆されている、(16) に記載のマイクロ流路チップ。
- (18) 前記カバー材の基材側の表面の、基材の高分子化合物膜が形成されている領域と対向する領域に、前記基材の高分子化合物膜が形成されている部分の一部又は全部と同一形状の高分子化合物膜が被覆されている、(17)に記載のマイクロ流路チップ。
- (19) 次の工程を含む生体分子の分離方法:
- a) 表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップに、分析すべき生体分子を加える工程、および
- b)分離媒体に分離圧を加える工程。
- (20) 前記分離圧が電気泳動によるものである、(19)に記載の方法。
- (21) 前記電気泳動が、キャピラリー電気泳動である、(20)に記載の方法。
- (22) 前記生体分子が、蛋白質である、(19)~(21)のいずれかに記載の方法
- (23) 次の要素で構成される電気泳動分析装置:
- a) 表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップ、
- b) 該マイクロ流路チップを保持するための支持体、および
- c) 支持体に保持されたマイクロ流路チップに電圧を印加するための電極。

【発明の効果】

 $[0\ 0\ 1\ 2]$

本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法は、基材、さらに好ましくは基材およびカバー材の表面において、高分子化合物膜で被覆されていない領域が存在するようにして高分子化合物膜を形成するため、基材とカバー材との貼り合わせにおいて接着強度に優れ、また、簡便である。

【発明を実施するための最良の形態】

 $[0\ 0\ 1\ 3]$

<u><マイクロ流路チップの製造方法></u>

本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法は、表面に溝状の流路が形成された基材の表面を、該流路が露出するマスクで遮蔽し、露出した基材表面に、高分子化合物膜を形成する工程、および前記基材の流路が形成されている側の表面に、カバー材を貼り合わせる工程を含むことを特徴としている。

$[0\ 0\ 1\ 4\]$

この場合、流路を露出させるマスクは、流路の全部、または流路の全部および流路の近傍が露出するマスクであることが好ましく、流路近傍の露出部分は小さいほど好ましい。

マスクの種類は限定されず、たとえば、フォトレジストマスク、金属マスクなどを用いることができる。

$[0\ 0\ 1\ 5]$

このようにして得られるマイクロ流路チップでは、基材の表面は、流路が高分子化合物膜で被覆され、他の部分は高分子化合物膜で被覆されていないので、カバー材との貼り合わせの際の接着強度に優れている。

$[0\ 0\ 1\ 6\]$

この場合、前記基材と貼り合わせる側のカバー材表面に、高分子化合物膜を形成する工程が含まれていてもよい。すなわち、基材とカバー材の表面は、ともに、高分子化合物膜が形成されていてもよい。カバー材の表面にも高分子化合物膜が形成されていれば、マイクロ流路チップを用いて分離すべき試料の分解能をより高めることができる。

$[0\ 0\ 1\ 7\]$

また、カバー材の表面に、高分子化合物膜を形成する場合、前記カバー材の表面を、前記基材のマスクの露出部分の一部又は全部と露出部分が同一形状のマスクで遮蔽し、露出したカバー材表面に、高分子化合物膜を形成することが好ましい。

[0018]

この場合において、カバー材の露出部分は小さいほど好ましいが、前記基材のマスクの露出部分の全部と露出部分が同一形状であることがより好ましい。

$[0\ 0\ 1\ 9\]$

また、基材表面に設けた流路内、あるいはカバー材表面には、分離能を向上させるため、高分子化合物膜を各種のバターン、グラジュエントで形成させることができる。この場合は、たとえば、カバー材側に、基材のマスク形状とは異なる形状の高分子化合物膜を形成させてもよい。

[0020]

このようにして得られるマイクロ流路チップでは、基材およびカバー材のいずれの表面も、高分子化合物膜で被覆されていない領域が存在するため、基材とカバー材との貼り合わせの際の接着強度により優れている。

$[0\ 0\ 2\ 1\]$

貼り合わせは、基材とカバー材の表面に被覆された高分子化合物膜同士が、相対する形状でちょうど重なるように行うことが好ましい。

[0022]

前記基材表面に形成させる前記高分子化合物膜は、

- (a) 基材表面でプラズマ重合性モノマーをプラズマ重合して形成するプラズマ重合膜、
- (b) 基材表面で重合性モノマーを重合して形成する表面重合膜、または
- (c) 基材表面に高分子化合物を結合して形成する高分子結合膜
- のいずれかであることが好ましい。

これらのうちでは、プラズマ重合膜が好ましい。プラズマ重合膜であると、より均一で、安定性に優れた膜を形成できる。

[0023]

また、前記カバー材表面に形成させる高分子化合物膜は、

- (a) 基材表面でプラズマ重合性モノマーをプラズマ重合して形成するプラズマ重合膜、
- (b) 基材表面で重合性モノマーを重合して形成する表面重合膜、または
- (c) 基材表面に高分子化合物を結合して形成する高分子結合膜

のいずれかであることが好ましい。

これらのうちでは、プラズマ重合膜が好ましい。プラズマ重合膜であると、より均一で、安定性に優れた膜を形成できる。

$[0 \ 0 \ 2 \ 4]$

基材およびカバー材

カバー材表面にも高分子化合物膜を形成させる場合、基材とカバー材とに設けられる高分子化合物膜の種類の組み合わせは特に限定されず、同一の高分子化合物膜を用いても、異なる高分子化合物膜を用いてもよい。このうち、前記基材の表面に形成する高分子化合物膜と、前記カバー材の表面に形成する高分子化合物膜とは、同一の高分子化合物膜であることが好ましい。同一の高分子化合物膜の場合、ともにプラズマ重合膜であることが好ましく、プラズマ重合膜のうちでも、同一のモノマー原料からなるプラズマ重合膜であることがより好ましい。

[0025]

前記基材を構成する素材は任意である。本発明においては、少なくとも、基材表面に形成された流路表面がプラズマ重合膜、表面重合膜または高分子結合膜によって改質されている。そのため、基材そのものの素材は電気泳動等の分離の結果には直接的な影響を与えない。したがって、たとえば次に示すような最低限の条件を満たす任意の素材を選択することができる。

- 電気泳動等の泳動に伴う発熱に耐えなければならないこと、
- 一一定の物理的な強度を有すること
- 絶縁体であること

[0026]

また基材には、一般に透明な素材が利用される。透明な素材を利用することによって、 外部からの光学的な観測が可能となる。具体的には、たとえば、ガラスやプラスチックな どを基材として利用することができる。

$[0\ 0\ 2\ 7\]$

プラスチックとしては、たとえば、熱可塑性樹脂、ケイ素樹脂などが挙げられる。

[0028]

熱可塑性樹脂としては、たとえば、ポリメタクリル酸メチル(PMMA)などのポリ(メタ)アクリル酸エステル;ポリカーボネート(PC);ポリエチレンテレフタレート(PET);ポリエチレン、ポリプロピレンなどのポリビニル系化合物;ポリスチレンなどが挙げられる。

[0029]

熱可塑性樹脂は、種類にもよるが、熱変形温度が好ましくは200 C以下、さらに好ましくは150 C以下、特に好ましくは120 C以下である。このような温度範囲であると、高分子化合物膜の性能劣化を防ぐことができる。

[0030]

ケイ素樹脂としては、ポリジメチルシロキサン(PDMS)などのシリコーンゴムが挙 げられる。このようなケイ素樹脂を用いると、基材あるいはカバー材表面が粘着性を有し 、圧着による接着が可能となる。

$[0\ 0\ 3\ 1]$

基材の形状は、板状の平面基板が好ましい。基材の厚さは限定されないが、たとえば、好ましくは1~20mm程度の範囲である。

$[0\ 0\ 3\ 2]$

前記カバー材としては、前記基材と同様の材質のものを用いることができる。

カバー材は、基材をカバーするものであるため、その形状、大きさは基材と同一であることが好ましい。

カバー材の厚さは限定されないが、たとえば、好ましくは1~20mm程度の範囲である。

[0033]

基材とカバー材の材質の組み合わせは特に限定されず、同一の材質を用いても、異なる材質を用いてもよい。

このうち、前記基材および前記カバー材の少なくとも一方が、プラスチックであることが好ましい。

[0034]

また、前記基材およびカバー材は、ともに、プラスチックであることが好ましく、この 場合、ともに熱可塑性樹脂であることがより好ましい。

[0035]

また、前記基材およびカバー材の一方がケイ素樹脂の場合、残りの一方はガラスまたは プラスチックであってもよく、残りの一方はプラスチックであることがより好ましい。

[0036]

たとえば、前記基材およびカバー材のいずれもが、熱可塑性樹脂である場合、前記貼り合わせる方法としては、基材とカバー材とを、熱圧着する方法が採用できる。熱圧着の際の温度は、用いるプラスチックの種類にもよるが、好ましくは200℃以下、さらに好ましくは150℃以下、特に好ましくは120℃以下である。

[0037]

またたとえば、前記基材およびカバー材のいずれか一方がケイ素樹脂であり、残りの一方が任意のプラスチックまたはガラスである場合、貼り合わせる方法としては、基材とカバー材との圧着する方法が採用できる。

[0038]

このような基材とカバー材の材質における好ましい組み合わせ(基材:カバー材、また はカバー材:基材)としては、たとえば、下記のものが挙げられる。

PMMA:PMMA、PDMS:PDMS、PDMS:PMMA、PDMS:ガラス、PET:PET、PMMA:PET、PDMS:PET、PC:PC、PDMS:PC、PMMA:PC、PS:PS、PDMS:PS、PMMA:PS

[0039]

これらのうちでは、PMMA:PMMA、PDMS:PDMS、PDMS:PMMA、PMMA:PET、PDMS:PET、PDMS:PC、PMMA:PC、PDMS:PS、PMMA:PSなどの組み合わせを好ましく用いることができる。

$[0 \ 0 \ 4 \ 0]$

これらのうちでは、PDMSと他のプラスチックの組み合わせ、PMMAとPMMAの組み合わせが特に好ましい。

$[0\ 0\ 4\ 1]$

上記のような組み合わせであると、低温で、しかも、接着剤を使用しなくても、接着強度に優れた接着が可能となる。具体的には、このような材料を適宜組み合わせることにより、基材とカバー材との貼り合わせを、上述のように圧着または熱圧着で行うことができる。

$[0\ 0\ 4\ 2]$

さらに、本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法では、マスクにより基材表面等への高分子化合物膜の形成領域を最小限にしているため、このようなプラスチックの接着効果を最大限に発揮することができる。

[0043]

流路

前記流路は、基材の表面に形成される溝である。たとえば溝の幅は、 $1\sim 100~\mu$ mといった微細な空間とすることができる。溝の断面は、三角形や四角形のような多角形、あるいはU字型や半円状とすることができる。このような微細な構造の溝をガラス、プラスチック等の基材に設けるには、次のような方法を利用することができる。

- ・半導体加工技術のウェットエッチング法(フッ酸を使う方法)
- ・半導体加工技術のドライエッチング法(イオンスパッタリング、リアクティブイオンエッチング(ICPエッチングなど))

- ・レーザーせん孔
- ・ダイシングソー

[0044]

ウエットエッチング、ドライエッチング、あるいはレーザーせん孔の方法を利用すれば、自由な形状を有する微細な構造を容易に設けることができる。たとえば、 $10\sim100$ μ mの幅、ならびに深さを有する溝を、ガラス表面に設ける技術が公知である。

たとえば本発明者らは、リアクティブイオンエッチング(reactive ion etching)を利用した微小流路の作製に成功している。基材の素材に応じた異なる種類のエッチングガスを利用して、選択性の良い、またエッチレートの大きいエッチングが可能となっている。

[0045]

基材表面に形成された溝は、カバー材を重ねることにより閉鎖系とすることができる。

[0046]

また、カバー材表面にも、溝を設けることができる。この場合、基材に設けられた溝と 重なるように設けることが好ましい。

[0047]

さらに、カバー材に、基材またはカバー材に設けられた溝と重なる位置に穴を設けることによって、溝に試料や分離媒体を供給するための連絡流路を形成することができる。あるいは、カバー材に設けられた穴は、試料や緩衝液を保持するリザーバーとして利用することもできる。

[0048]

高分子化合物膜

本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法は、表面に溝状の流路が形成された基材の表面を、該流路全体が露出するマスクで遮蔽し、露出した基材表面に、高分子化合物膜を形成する工程を含む。また、前記基材と貼り合わせる側のカバー材表面に、高分子化合物膜を形成する工程を含んでもよい。前記のとおり高分子化合物膜としては、プラズマ重合膜、表面重合膜または高分子結合膜などが挙げられる。

[0049]

プラズマ重合によれば、微細な溝表面に対しても、プラズマ重合膜を形成することが可能である。しかもプラズマ重合によれば、得られる膜は極めて均質なものとなる。このため、基材表面のピンホールの発生を抑制し、信頼性の高い分離分析用基材を作成することができる。

表面重合によれば、膜の剥離が抑制された所望の表面重合膜を、基材表面の所望の位置に、形成させることができる。

さらに、基材表面に高分子化合物を結合させる高分子結合膜によれば、基材表面に、膜厚の制御をしながら、所望の高分子化合物膜を、所望の位置に形成させることができる。

[0050]

これらのプラズマ重合膜、表面重合膜または高分子結合膜で被覆された基材、あるいは カバー材は、公知の方法によって得ることができる。以下、それぞれの膜について説明す る。

$[0\ 0\ 5\ 1]$

<u>(プラズマ重合膜)</u>

具体的には、プラズマ重合は、真空中でモノマー物質をプラズマ励起によって直接支持体表面に成膜を行う技術である。モノマー物質の成分を換えることによって、さまざまな特徴を持つプラズマ重合膜を得ることができる。プラズマ重合では原理的にはどのようなモノマーを用いても、重合が可能である。通常のポリマーを得るためには二重結合の開製が必要となるのに対して、プラズマ中ではモノマー物質がはらはらになり多くの活性種を介した重合反応が起きるためである。

$[0\ 0\ 5\ 2]$

本発明におけるプラズマ重合膜のためのモノマー物質は、基材あるいはカバー材表面に 電気泳動分離等の分離に応じた好適な性状を与える重合膜を形成できるものであればよい 。たとえば電気泳動分離に応じた好適な性状としては、以下に示すような性状を示すことができる。これらの性状のうち、いずれかの任意の性状を与えることができるモノマー物質は、本発明に利用することができる。

- 一被分離物質の基材への吸着の抑制
- 一被分離物質に対する親和性

[0053]

基材あるいはカバー材がプラスチックの場合、上記表面重合膜または高分子結合膜を形成することは困難な場合があるが、プラズマ重合によれば、プラスチック表面であっても、微細な溝表面に対しても、プラズマ重合膜を形成することが可能である。しかも得られる膜は極めて均質であり、プラスチックへのコーティングに特に優れる。

$[0\ 0\ 5\ 4]$

プラズマ重合膜が被覆された基材とカバー材との貼り合わせは、他の高分子化合物膜が被覆された場合と比較して貼り合わせ強度の向上が必要な場合があったが、本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法では、マスクにより基材表面等への高分子化合物膜の形成領域を最小限にしているので、前記プラスチックを用いる接着効果を最大限に発揮することができる。

[0055]

したがって、本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法においては、好ましくはプラズマ重合膜でコーティングされた流路を用い、前記プラスチックの組み合わせを採用することが望ましく、これにより、極めて均一にコーティングされた流路を有し、しかも基板とカバー材との接着強度にも優れるマイクロ流路チップを、簡便かつ歩留まりよく製造することができる。

[0056]

なお、キャピラリー電気泳動に利用されるガラスは、表面に蛋白質を吸着しやすい。蛋白質の基材への吸着はプラズマ重合膜によって制御することができる。たとえば、基材の疎水性度や表面電荷によって制御可能である。

$[0\ 0\ 5\ 7]$

前記条件を満足するプラズマ重合膜を与えるモノマー物質としては、以下のようなものを示すことができる(「プラズマ重合」長田義人・編、角田光雄、中島薫、宮村雅隆、森田慎三、他著、東京化学同人1986年発行)。

[0058]

アルカン、またはシクロアルカンとして、次の化合物を示すことができる。

 $extit{y}$ $extit{y}$ $extit{y}$ $extit{z}$ $extit{y}$ $extit{z}$ $extit{y}$ $extit{z}$ $extit{y}$ $extit{z}$ $extit{z}$ $extit{y}$ $extit{z}$ $extit{z}$ ex

$[0\ 0\ 5\ 9]$

ーアルケン、アルキン、あるいはシクロアルケンとしては、次の化合物を示すことができ る。

エチレン、プロピレン、1-ブテン、(Z)-2-ブテン、(E) -2-ブテン、2- メチルプロペン、1-ペンテン、2- メチルー1-ブテン、3- メチルー1-ブテン、2- メチルー2-ブテン、1-ペンテン、1-ペキセン、(1-0 とこれをセン、(1-1 とこれをセン、(1-1 とこれをセン、(1-2 とこれをセン、(1-3 とこれをセン、(1-4 とこれをロン、(1-4 とこれをロン、(1-4 とこれをロン、(1-4 とこれをロン、(1-4 とこれをロン、(1-4 とこれをロン、(1-4 とこれをロン、1-5 とこれをロン、1-6 とこれをロン、1-7 とこれをロン、1-7 とこれをロン、1-7 とこれをロン、1-7 とこれをロン、シクロペンテン、シクロペンをジェン、1-8 とこれをロートのファン、シクロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン、シクロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・シクロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・カロペンをジェン、1-8 とこれをロートのエン・1-8 とこれをロートのエン・1-9 とは、1-9 とは、1-9

[0060]

アルコール、アルデヒド、ケトン、カルボン酸、あるいはエステルとしては次の化合物 を示すことができる。

メタノール、エタノール、1ーブロバノール、2ーブロバノール、1ーブタノール、2ーブタノール、2ーメチルー1ープロバノール、2ーメチルー2ープロバノール、アリルアルコール、1, 3ーブタンジオール、2, 3ーブタンジオール、2, 3ーズギンシー1ープロバノール、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、ブロビオンアルデヒド、ブチルアルデヒド、バレルアルデヒド、イソバレルアルデヒド、アクリルアルデヒド、クロトンアルデヒド、グリオキサール、アセトン、2ーブタノン、2ーペンタノン、3ーメチルー2ーブタノン、3ーペンタノン、2ーペキサノン、4ーメチルー2ーペンタノン、2ーペブタノン、シクロブタノン、シクロペンタノン、シクロペンタノン、シクロペナリン、シクロペプタノン、ギ酸、酢酸、ブロビオン酸、酪酸、イソ酪酸、アクリル酸、ギ酸メチル、ギ酸エチル、ギ酸ブロビル、ギ酸ブチル、ギ酸イソブチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸イソブチル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢酸メチル、酢酸アリル。

$[0\ 0\ 6\ 1]$

エーテル、アミン、あるいはその他のモノマー物質として利用可能な化合物を以下に示す。

ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、ジプロピルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジブチルエーテル、エチレンオキシド、1,3-ジオキソラン、1,3-ジオキサン、1,4-ジオキサン、メチルビニルエーテル、メチルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、イソブロピルアミン、オーブチルアミン、カーブチルアミン、オーブチルアミン、カーブチルアミン、カーブチルアミン、ジブチルアミン、ジブロピルアミン、ジブロピルアミン、カープメチルアミン、カーブロピルアミン、カーブロピルアミン、カーブロピルアミン、アリルアミン、アリルアミド、アセトアミド、Nープメチルアセトアミド、スタンチオール、硫化ジメチル、硫化ジエチル、硫化ジオチル、二硫化ジメチル、スタンジチオール、1,2-エタンジチオール、ニトロメタン、ニトロエタン、1-ニトロブロバン、1-ニトロゾン、1-ニーロゾン、1-ニトロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン、1-ニーロゾン 1-ニーロゾン 1-ニーロゾン 1-ニーロゾン 1-ニーロゾン 1-ニーロゾン 1

$[0\ 0\ 6\ 2]$

また、次のようなハロゲン化物をモノマー物質に利用することができる。

フル オロ メタン 、ジフル オロ メタン 、フル オロホルム 、テトラフルオロ メタン (四フッ 化炭素)、フッ化ビニル、1,1-ジフルオロエチレン、(Z)-1,2-ジフルオロエチレン 、(E)一1, 2ージフルオロエチレン、トリフルオロエチレン、テトラフルオロエチレン 、],], 4, 4ー テト ラ フ ル オロ ブ タ ジ エン 、 ペ ル フ ル オ ロ ブ タ ジ エン 、 2ー フ ル オ ロ エ タ 丿 ー ル、トリフルオロ酢酸、1,1,1ートリフルオロー2ープロパノン、ペルフルオロアセトン、 クロロメタン、ジクロロメタン、クロロホルム、テトラクロロメタン(四塩化炭素)、ク ロロエタン、1,1ージクロロエタン、1,2ージクロロエタン、1ークロロプロパン、2ークロ ロプロパン、1, 2-ジクロロプロパン、1, 3-ジクロロプロパン、1-クロロブタン、2-ク ロロブタン、|ークロロー2ーメチルプロパン、2ークロロー2ーメチルプロパン、クロロシ クロブロバン、],]ージクロロシクロプロパン、塩化ビニル、],]ージクロロエチレン、(Z) -1, 2-ジクロロエチレン、(E) -1, 2-ジクロロエチレン、トリクロロエチレン、 テトラクロロエチレン、3ークロロプロペン、1,3-ジクロロプロペン、クロロアセチレン 、ジクロロアセチレン、]ークロロプロピン、2ークロロエタノール、クロロアセトアルデ ヒド、クロロアセトニトリル、ジクロロアセトニトリル、トリクロロアセトニトリル、ブ ロモメタン、ジブロモメタン、ブロモホルム、テトラブロモメタン(四臭化炭素)、 モエタン、1,1-ジブロモエタン、1,2-ジブロモエタン、1-ブロモプロパン、2-ブロモ

プロバン、1,3-ジブロモプロバン、1-ブロモブタン、2-ブロモブタン、1-ブロモ-2-メチルプロバン、2-ブロモ-2-メチルプロバン、1,4-ジブロモブタン、1-ブロモビシクロ [2,2,1] ヘプタン、1-ブロモビシクロ [2,2,2] オクタン、臭化ビニル、3-ブロモプロペン、1,3-ジブロモプロペン、ブロモアセチレン、ジブロモアセチレン、1-ブロモプロペン、1,3-ジブロモプロペン、ブロモアセチレン、ジブロモアセチレン、1-ブロモプロピン、1-ブロモエタノール、ヨードメタン、1-ヨードメタン、ヨードホルム、テトラヨードメタン(四ヨウ化炭素)、ヨードエタン、1-ヨードプロバン、1-ヨードプロバン、1-ヨードプロバン、1-ヨードプロバン、1-ヨードプロバン、1-ヨードプロバン、1-ヨードアセチレン、1-リフルプロボン、1-ロアセチレン、1-ロロー1-バージフルオロエチレン、1-ロロー1-バージフルオロエチレン、1-ロロー1-バージフルオロエチレン、1-ロロー1-バージフルオロエチレン、1-ロアセチレン、1-ロロー1-バージフロロー1-バーブロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロモー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエー1-バロエチレン、1-ロロー1-バロエ

[0063]

更に、以下のような芳香族炭化水素がモノマー物質として利用できる。

ベンゼン、トルエン、エチルベンゼン、プロピルベンゼン、クメン、ブチルベンゼン、s-ブチルベンゼン、t-ブチルベンゼン、0-キシレン、m-キシレン、p-キシレン、0-ジエチルベンゼン、m-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエチルベンゼン、p-ジエテルベンゼン、p-ジェニルブタジエン、p-ジェニルブタジエン、p-ジェニルブタジエン、p-ジェニル、ナフタレン、p-ジェニル

$[0\ 0\ 6\ 4]$

加えて、次のベンゼン誘導体等も本発明のモノマー物質に有用である。

フェノール、ベンズアンデヒド、アセトフェノン、アニソール、ベンジルメチルエーテル、アニリン、ペンジルアミン、チオフェノール、ベンゾニトリル、フルオロベンゼン、クロロベンゼン、ブロモベンゼン、3ードベンゼン、0ージクロロベンゼン、1ージクロロベンゼン、1ージグロモベンゼン、10ージブロモベンゼン、10ージブロモベンゼン、10ージブロモベンゼン、10ーフルオロトルエン、11ーフルオロトルエン、11ーフルオロトルエン、11ーフルオン、11ーフルエン、11ーフードトルエン、11ーフードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコードトルエン、11ーコード・ベンゼン。

$[0\ 0\ 6\ 5]$

また、次のような複素環式化合物がモノマー物質として利用できる。

ピリジン、2-メチルピリジン、3-メチルピリジン、4-メチルピリジン、2,6-ジメチルピリジン、2,5-ジメチルピリジン、2,4-ジメチルピリジン、ピリダジン、ピリミジン、ピラジン、1,3,5-トリアジン、ピリジンN-オキシド、2-メチルピリジンN-オキシド、3-メチルピリジンN-オキシド、4-メチルピリジンN-オキシド、2,6-ジメチルピリジンN-オキシド、フラン、メチルフラン、テトラヒドロフラン、ピロール、ピロリジン、チオフェン、および2-クロロチオフェン。

[0066]

その他、トロポンやトロポロンのようなトロポノイド化合物、またテトラメチルシラン、テトラメチルスズ、テトラメチル鉛に代表される有機金属化合物をモノマー物質に用いることもできる。

$[0\ 0\ 6\ 7]$

これらのうちpHが中性付近の条件において基材表面が中性付近の電荷を持つ場合には、 アセトニトリル、ヘキサジエンを好ましく用いることができる。

pHが中性付近の条件において基材表面が負の電荷を持つ場合には、ヘキサメチルジシロキサンを好ましく用いることができる。

pHが中性付近の条件において基材表面が正の電荷を持つ場合には、ヘキシルアミンやア

ミノアセトアルデヒドジメチルアセタールを好ましく用いることができる。

[0068]

これらのモノマー物質によってプラズマ重合膜を成膜する条件は公知である。具体的には、プラズマ重合反応の再現性に影響を与える主な要因として、たとえば流速、放電電力、放電時間、そして圧力といった条件が重要であるとされている。プラズマ重合においては、装置やモノマーに合わせて最適な重合条件を設定する必要がある。W/FM(ここでWは放電電力、Fは流速、Mはモノマーの分子量)が同じであれば、膜質はほぼ同じであるとする報告 (Yasuda、Plasma Polymerization、Academic Press、New York、1985)がある。

[0069]

利用するモノマー物質や、最終的に必要なプラズマ重合膜の膜厚等を考慮して、これらの条件を適切に調整することは当業者が日常的に行っていることである。また文献的にも各種のバラメーターがプラズマ重合膜の性質に及ぼす影響は明らかにされている(Surface and Coatings Technology 82:1-15,1996, Polymer Engineering and Science 37/7:1188-1194,1997)。後にポリヌクレオチドの固定化を目的とする場合に有利なモノマー物質として説明するヘキサメチルジシロキサンでプラズマ重合膜を作成するには、たとえば次のような範囲のもとで最適な条件を選択することにより、およそ0を超えて240A以下のプラズマ重合膜を形成することができる。

[0070]

流速: 0~50 cm³/min.

放電電力: 0~300W

圧力: 10⁻⁶~10 Torr

放電時間0~5分

(温度:0~100℃)

$[0\ 0\ 7\ 1]$

あるいは、0を超えて240A以下のプラズマ重合膜を形成するための、より望ましい 条件として、次の条件を示すことができる。

流速: 0~50 cm³/min.

放電電力: 20~100W

圧力: 0.05~0.6Torr

放電時間30秒~5分

(温度:室温)

[0072]

このようなプラズマ重合によれば、モノマー物質の選択によって、種々の官能基を基材表面に付与することができるので、種々の性状を有する膜を容易に形成することができる。たとえば、種々の範囲の表面電荷、疎水性/親水性を有する基材表面を得ることができる。

[0073]

たとえば、p Hにより異なるが、物質の荷電状態を示すゼータ電位を好ましくは-10 $0 \sim +100 \, m$ V の範囲にコントロールすることができる。

またたとえば、表面の接触角を、好ましくは1 度 \sim 1 4 0 度の範囲にコントロールすることができる。

このようなプラズマ重合膜の膜厚は、たとえば、好ましくは1~200nmの範囲にあることが望ましい。

また、このようにして得られるプラズマ重合膜は、極めて均質な膜であり、ピンホールの発生が著しく抑制されている。

またプラズマ重合によれば、プラズマ重合膜を任意の形状の基材表面に形成させることができる。

$[0 \ 0 \ 7 \ 4]$

導入された官能基を利用して、蛋白質と多様な相互作用をさせながら各種方法による分離が可能となる。例えば、アセトニトリルのような窒素原子を持つ有機物質をモノマー物

質とすると、表面にアミノ基を持つプラズマ重合膜が合成できることが公知である。このようなプラズマ重合膜コート表面を利用して、静電的な相互作用(膜のプラス電荷と蛋白質のマイナス電荷)を行わせながら蛋白質の電気泳動等を行うことが可能である。

[0075]

また酢酸などカルボン酸やエステルなどの有機物質をモノマー物質とすると、表面にカルボキシル基を持つプラズマ重合膜が合成される。その結果、膜のマイナス電荷と蛋白質のプラス電荷の間での相互作用による電気泳動分離等が可能になる。

[0076]

さらにアルカンやシクロアルカン、芳香族炭化水素などをモノマー物質とすると、表面が極めて疎水的なプラズマ重合膜が合成されるので、疎水的相互作用に基づく分離が可能である。すなわち上記3つの例では、それぞれ陰イオン交換クロマトグラフィー、陽イオン交換クロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィーと類似の作用を有する表面を実現できる。

[0077]

本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法において、表面に溝状の流路が形成された基材の表面を、該流路全体が露出するマスクで遮蔽し、露出した基材表面に、高分子化合物膜を形成する工程を含むが、フォトマスクのバターンを光で一括転写すること(フォトファブリケーション:楢岡清威、二瓶公志、フォトエッチングと微細加工、総合出版社、1989)により、マイクロ流路チップを大量生産することができる。

フォトファブリケーションを利用すれば、超LSIに代表されるように数百万個からなる部品が組み立てられたデバイスを、数mm角のシリコン基板上に、一体構造として作製可能である。更にフォトファブリケーションにおいては、複数のフォトマスクのパターンを組み合せて利用することができる。この特徴を利用すれば、付着加工、表面改質加工といった異なる処理工程を組み合せることが可能である。

[0078]

フォトファブリケーションに応用される表面改質や薄膜形成のための技術は、ドライプロセスである。前記プラズマ重合法はドライプロセスなので、フォトファブリケーションによるデバイス作成に好適である。更にプラズマ重合法を利用すれば、適切なモノマー物質を選択することにより表面に官能基を持つ薄膜を作製することができる。またプラズマ重合膜は、高度な橋かけ構造を持つピンホールフリーな膜であることから流路内部の修飾薄膜として最適である。

[0079]

(表面重合膜)

表面重合膜は、前記基材表面上で重合性モノマーを重合して得られる重合膜である。 重合は、基材表面上の、末端に二重結合を有する疎水性官能基に重合性モノマーを重合し て実施することが好ましい。

[080]

前記疎水性官能基としては、好ましくは農素原子数 $2\sim6$ 、さらに好ましくは農素原子数 $3\sim6$ 、特に好ましくは $4\sim6$ の末端に二重結合を有するアルケニル基が挙げられる。このような疎水性官能基としては、ビニル基、アリル基、1-ブテニル基、1-ペンテニル基、1-ペキシニル基などが挙げられる。

[0081]

このような疎水性官能基と重合性モノマーとを重合させることにより、表面重合膜は、該疎水性官能基をスペーサーとして、農素一農素単結合により共有結合することとなる。

[0082]

したがって、このような表面重合膜が結合した基材は、疎水性のスペーサーにより水分子の接近が抑制されているので、pH等の影響による加水分解による疎水性スペーサー自体の脱離が抑制される。また、疎水性スペーサーと表面重合膜とが炭素一炭素結合により結合しているので、表面重合膜が疎水性スペーサーとの結合位置で剥離することもない。

[0083]

したがって、分析すべき物質がタンパク質の場合に、水溶性溶媒中で分析を行ってもp Hの影響による表面重合膜の剥離がなく、信頼性の高い分析を行うことができる。

[0084]

また、表面重合法では、重合性モノマーを重合させて表面のポリマー膜を形成させるので、ポリマー自体を結合させる場合と比較して、ポリマーの凝集がないので、基材表面との結合を効率的に行うことができる。

[0085]

疎水性官能基の基材表面への導入は、トルエン、メタノール、エタノール等の溶媒に、前記末端に二重結合を有する疎水性官能基を誘導する化合物を溶解し、ガラス等の基材を接触させて実施することができる。接触反応は、たとえば、室温(25 $\mathbb C$ 程度の温度で、たとえば、 $1\sim24$ 時間程度の時間実施する。

[0086]

このような前記末端に二重結合を有する疎水性官能基を誘導する化合物は、一方の末端がガラス表面のシラノール基と反応しうるものであることが好ましい。このような化合物としては、たとえば、トリエトキシビニルシラン、トリエトキシアリルシラン、トリエトキシブテニルシラン、トリエトキシペンテニルシラン、トリエトキシへキシルシランなどのアルケニルシランが挙げられる。

[0087]

これらのうちでは、より好ましくはトリエトキシアリルシラン、トリエトキシブテニルシラン、トリエトキシペンテニルシラン、トリエトキシへキシルシラン、特に好ましくはトリエトキシブテニルシラン、トリエトキシペンテニルシラン、トリエトキシへキシルシランを用いることが望ましい。これらのアルケニルシランは、市販品又は公知の方法により製造することができる。たとえば、溶媒の存在下、所望のアルケニル基を含有するグリニャール試薬又はアルキルリチウム化合物と、クロロシラン等のハロゲン化シラン又はアルコキシシランとを反応させて、容易に合成することができる。

[0088]

前記重合性モノマーとしては、ビニル基、アリル基、ジエンなどを有するものであれば よく、限定されない。

[0089]

このような重合性モノマーとしては、ノニオン性モノマー、アニオン性モノマー、カチオン性モノマーなどが挙げられる。

[0090]

ノニオン性(疎水性、親水性など)表面を作るノニオン性モノマーとしては、たとえば

アクリルアミド、メタクリルアミドなどのアミド類;

アクリル酸メチル、メタクリル酸メチル、酢酸ビニル、酢酸アリル、アセト酢酸アリル、トリメチル酢酸ビニル、ビニル蟻酸、ヘキサン酸ビニル、ラウリン酸ビニル、メタクリル酸ビニル、オクタン酸ビニル、バルミチン酸ビニル、ピバル酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ステアリン酸ビニル、ヘキサヒドロフタル酸モノ2-(メタクリロイルオキシ)エチル、フタル酸モノ-2-(メタクリロイルオキシ)エチル、安息香酸ビニル、p-ビニル安息香酸、酪酸ビニル、カプリン酸ビニル、カプロン酸ビニル、クロトン酸ビニル、デカン酸ビニル、けい皮酸ビニル、アリルブチレート安息香酸アリル、n-酪酸アリル、n-カプリン酸アリル、n-カプロン酸アリル、エナント酸アリル、ヘプタン酸アリル、イソフタル酸アリル、イソチオシアン酸アリル、イソ吉草酸アリル、n-吉草酸アリルなどのエステル類;

ビニルメチルケトンなどのケトン類;

ビニルブチルエーテル、アリルエーテル、アリルエチルエーテル、アリルブチルエーテル、ビニルエチルエーテル、n-デカン酸 アリルなどのエーテル類;

ビニルアルコール、アリルアルコールなどのアルコール類;

塩化ビニル、塩化アリル、塩化メタクリロイル、クロロ酢酸ビニル、塩化アクリロイル、臭化アリル、よう化アリル、クロロ酢酸アリル、クロロぎ酸アリル、アリルクロロホル

メートなどのハロゲン化物;

スチレン、アリルベンゼン、4-メタアクリルオキシ-2-ヒドロキシベンゾフェノン、ビニルトルエン、アリルベンジルエーテル、4-アリル-2,6-ジメトキシフェノール、アリルアリソール、4-アリル-1,2-ジメトキシベンゼンなどのベンゼン環を有する芳香族化合物:

3-メタクリルオキシプロピルトリメトキシシラン、ビニルトリクロロシラン、アリルクロロジメチルシラン、アリルクロロメチルジメチルシランなどのシラン類;

メタクリロニトリル、ビニルアセトニトリル、アクリロニトリル、シアノ酢酸アリル、シアン化アリルなどのシアン類;

2-アリルシクロヘキサノン、1-アリルシクロヘキサノール、アリルシクロペンタンなどのシクロアルカン誘導体;

その他、ビニルアントラセン、ビニルスルホン、アリルアルコールプロポキシレート、アリル-L-システイン、アリルエチレン、アリルグリシジルエーテル、アリルトリフルオロ酢酸、アリルシクロペンタジエニルニッケル、ジエチルホスホノ酢酸アリル、アリルジフェニルホスフィン、アリルジフェニルホスフィンオキシド、アリルジスルフィドなどが挙げられる。

$[0\ 0\ 9\ 1\]$

これらのうち、親水性ノニオン性表面として、アクリルアミドやビニルアルコール、疎水性ノニオン性表面として、スチレンやアリルベンゼンなどを好ましく用いることができる。

[0092]

アニオン性表面を作るアニオン性モノマーとしては、たとえば、

アクリル酸、メタクリル酸、モノ-2-(アクリロイルオキシ)エチルスクシネートなどのカルボキシル基含有化合物;

アリルスルホン酸、ビニルスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプロバンスルホン酸、3-アリルオキシ-2-ヒドロキシ-1-プロパンスルホン酸、p-ビニルベンゼンスルホン酸などのスルホン酸基含有化合物などが挙げられる。

[0093]

これらのうち、強アニオン性として、ビニルスルホン酸やアリルスルホン酸、弱アニオン性としてアクリル酸やメタクリル酸などを好ましく用いることができる。

$[0\ 0\ 9\ 4\]$

カチオン性表面を作るカチオン性モノマーとしては、たとえば、

アリルアミン、3-アクリルアミド-N, N- ジメチルプロピルアミン、アリルシクロヘキシルアミン、3-メタクリルアミド-N-ジメチルプロピルアミンなどの第一級アミン;

メチルアリルアミンなどの第二級アミン;

N-アリルジエチルアミン、N-アリルジメチルアミンなどの第三級アミン;

アリルトリエチルアンモニウム、(3-アクリルアミドプロピル)トリメチルアンモニウムクロリド、ビニルトリメチルアンモニウムブロミド、3-(メタクリロイルアミノ)プロピルトリメチルアンモニウムクロリド、メタクリル酸エチルトリメチルアンモニウムクロリド、ジアリルジメチルアンモニウムなどの第四級アンモニウムが挙げられる。

[0095]

また、上記ノニオン性モノマー、アニオン性モノマー、カチオン性モノマーの他、たとえば、複素環式化合物を側鎖に有する、アリルヒドラジン、2-ビニルピラジン、2-ビニルピリジン、4-ビニルピリジン、N-ビニル-2-ピロリドン、1-アリルベンゾトリアゾール、アリル-1-ベンゾトリアゾールカーボネートなどを用いることもできる。

[0096]

これらのうち、強カチオン性としてジアリルジメチルアンモニウム塩、弱カチオン性として、アリルアミンなどを好ましく用いることができる。

[0097]

このような重合性モノマーは、1種単独で、または複数を併用して用いることができる

[0098]

基材表面上での前記重合性モノマーのラジカル重合は、公知の方法を採用することができる。たとえば、溶媒の存在下又は非存在下で、必要に応じ重合開始剤を添加して、重合性モノマーを重合性官能基が導入された基材表面で重合させて行うことができる。

[0099]

溶媒としては、重合性モノマーが溶解するものであればよく、限定されない。たとえば、THF、メタノール、DMF、DMSOなどを用いることができる。

$[0\ 1\ 0\ 0\]$

重合開始剤としては、たとえば 2 , 2 'ーアゾビス (イソブチロニトリル) (A I B N)、1, 1 'ーアゾビス (シクロヘキサンー1ーカルボニトリル)、2, 2 'ーアゾビス (2ーメチルブチロニトリル) などを用いることができる。また、このようなアゾ化合物の他に、過酸化物、有機金属化合物などを用いることもできる。

$[0\ 1\ 0\ 1\]$

上記THF等の溶媒に溶解しない重合性モノマーを用いる場合は、たとえば、超純水を溶媒として用い、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレンジアミン、4,4'ーアゾビスシアノ吉草酸などの重合開始剤を用いて重合を行うことができる。

[0102]

重合は、重合性モノマーの種類により異なり限定されないが、通常、たとえば、室温~ 100℃程度の温度範囲で、1~72時間程度の時間で実施することができる。

[0103]

このようにして得られる表面重合膜を、用いる重合性モノマーの種類あるいは複数のポリマーの組み合わせにより、種々の範囲の電荷、疎水性/親水性の表面とさせることができる。

$[0\ 1\ 0\ 4]$

たとえば、p Hにより異なるが、物質の荷電状態を示すゼータ電位を好ましくは-10 $0 \sim +100 \, m$ V の範囲にコントロールすることができる。

またたとえば、表面の接触角を、好ましくは $1 \sim 140$ 度の範囲にコントロールすることができる。

$[0\ 1\ 0\ 5\]$

表面重合膜においては、ピンホールなどのモノマー未修飾部分が発生する場合がある。 このため、さらに、重合性モノマーまたはポリマーを結合させることができる。

$[0\ 1\ 0\ 6\]$

本発明で用いることができる表面重合膜では、さらに、表面重合膜のポリマー側鎖中の官能基に、別のポリマーまたはモノマーを反応させてもよい。

導入された官能基を利用して、蛋白質と多様な相互作用をさせながら電気泳動による分離が可能となる。例えば、前記カチオン性モノマーを重合性モノマーとして用いることにより、表面にカチオン性官能基を有する表面重合膜が合成できる。このような表面重合膜が被覆された表面を利用して、静電的な相互作用(膜のプラス電荷と蛋白質のマイナス電荷)を行わせながら蛋白質の電気泳動を行うことが可能である。

[0107]

また、アニオン性モノマーを重合性モノマーとして用いることにより、表面にアニオン性官能基を有する表面重合膜が合成される。その結果、膜のマイナス電荷と蛋白質のプラス電荷の間での相互作用による電気泳動分離が可能になる。

$[0\ 1\ 0\ 8]$

さらにノニオン性の重合性モノマーを適宜使い分けることにより、表面が極めて疎水的あるいは親水的な表面重合膜が合成されるので、疎水的相互作用あるいは親水的相互作用に基づく分離が可能である。

$[0\ 1\ 0\ 9\]$

したがって、すなわち上記3つの例では、それぞれ陰イオン交換クロマトグラフィー、陽

イオン交換クロマトグラフィー、疎水/親水クロマトグラフィーと類似の作用を有する表面を実現できる。

$[0\ 1\ 1\ 0\]$

(高分子結合膜)

高分子結合膜は、基材表面に反応性官能基を導入し、該官能性反応基にポリマーを共有結合させて得られるものである。

$[0\ 1\ 1\ 1\]$

高分子化合物を結合させる部位となる反応性官能基としては、アミノ基、エポキシ基、カルボキシル基、アルデヒド基などが挙げられる。これらのうちでは、アミノ基、エポキシ基を好ましく用いることができる。

$[0\ 1\ 1\ 2]$

このような反応性官能基を有する結合基は、さらに、疎水性のスペーサーを介して基材表面に結合していることが好ましい。

$[0\ 1\ 1\ 3]$

疎水性スペーサーとしては、好ましくは炭素原子数2~6、さらに好ましくは炭素原子数3~6、特に好ましくは炭素原子数4~6のアルキル基を含むことが望ましい。

$[0\ 1\ 1\ 4\]$

このような疎水性スペーサーを介した反応性官能基に、高分子化合物を結合した基材は、疎水性のスペーサーにより水分子の接近が抑制されているので、pH等の影響による加水分解による高分子結合膜の剥離が抑制される。

[0115]

前記スペーサーを有する反応性官能基の基材表面への導入は、基材の種類により異なるが、たとえば、基材がガラスの場合シランカップリング法により行うことができ、基材が金属であればセルフアセンブルモノレイヤー法により行うことができる。

$[0\ 1\ 1\ 6]$

シランカップリング法を用いる場合は、たとえば、トルエン、メタノール、水等の溶媒に、アミノプロピルトリエトキシシラン、アミノブチルトリエトキシシラン、アミノへキシルトリエトキシシランなどのアミノアルキル系シランカップリング剤、あるいは、3ーグリシドキシプロピルトリエトキシシラン、3ーグリシドキシブチルトリエトキシシラン、3ーグリシドキシでカルトリエトキシシランなどのエポキシアルキル系シランカップリング剤を溶解し、ガラス等の基材を接触させて実施することができる。これらは、市販品又は公知の方法により製造することができる。たとえば、アミノアルキル系シランカップリング剤あるいはエポキシアルキル系シランカップリング剤は、溶媒の存在下、所望のアルキル基および官能基を含有するグリニャール試薬又はアルキルリチウム化合物と、クロシラン等のハロゲン化シラン又はアルコキシシランとを反応させて、容易に合成することができる。

$[0\ 1\ 1\ 7]$

接触反応は、たとえば、室温(25℃程度)~100℃程度の温度で、たとえば、1~ 24時間程度の時間実施する。

[0118]

セルフアセンブルモノレイヤー法を用いる場合は、たとえばスパッタリングなどによって基材表面に金などの金属薄膜を形成し、その金属薄膜表面に官能基とチオール基を有するスペーサーを導入し、さらにポリマー(あるいは重合開始剤を官能基と反応させ、モノマーを用いて重合することも可能である。)を反応させ、高分子結合膜を形成することができる。また、チオール基を有するポリマーを先に調製しておき、これを金属表面に修飾させて高分子膜を形成することができる。

$[0\ 1\ 1\ 9\]$

金属としては、金、銀、銅などが挙げられる。スペーサーとしては、アミノ基を有する アミノエタンチオール、カルボキシル基を有するチオクト酸などが挙げられる。

[0120]

基材上にスペーサーあるいは、チオール基を修飾したポリマーを導入するための溶媒はDMSO、水などの溶媒中にスペーサーを溶解し、金属薄膜に接触させて実施することができる。

[0121]

接触反応は、例えば室温~100℃程度の温度で、例えば1~24時間程度の時間実施する。

[0122]

前記ポリマーとしては、前記表面重合において用いる重合性モノマーを、あらかじめ重合して得られるポリマーが挙げられる。これらのうちでは、好ましくは、ポリスチレン、ポリアリルベンゼン、ポリビニルアルコール、ポリアクリルアミド、ポリビニルスルホン酸、ポリアクリル酸、ポリジアリルジメチルアンモニウム塩、ポリアリルアミン、ポリエチレングリコールなどを好ましく用いることができる。

[0123]

これらのうち、ノニオン性表面として、ポリビニルアルコール、ポリアリルアルコールをさらに好ましく用いることができる。

$[0 \ 1 \ 2 \ 4]$

強アニオン性表面として、ポリアクリル酸などをさらに好ましく用いることができる。 強カチオン性表面として、ポリアリルアミンをさらに好ましく用いることができる。

[0125]

このようなポリマーは、1種単独で、または複数を組み合わせて用いることができる。 このようなポリマーの重量平均分子量としては、たとえば、好ましくは5000~50 0000、さらに好ましくは10000~25000の範囲にあることが望ましい。

[0126]

ポリマーを基材あるいはカバー材に結合させて得られる高分子結合膜においては、ピンホールのような反応性官能基がポリマーと結合していないポリマー未修飾部分が発生する場合がある。このため、さらに、ポリマーを結合させることができる。

[0127]

このような高分子結合膜の製造は公知の方法が採用でき限定されない。たとえば、前記ポリマーを溶媒に溶解し、前記表面に反応性官能基を導入した基材を溶液に接触させて製造することができる。

[0128]

溶媒としては、ポリマーを溶解するものであれば限定されないが、たとえば、DMSO(ジメチルスルホキシド)、HEPES(2-[4-(2-ヒドロキシエチル)1-ピペラジニル]エタンスルホン酸)緩衝液、などが挙げられる。

$[0 \ 1 \ 2 \ 9]$

また、結合反応には、必要に応じ活性化剤を用いることもできる。たとえば、アミノ基が導入された基材に、ポリアクリル酸を結合させる場合、HEPESにポリアクリル酸を溶解させた後、Nーヒドロキシスクシンイミド、塩酸1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドを添加して結合させる。

$[0\ 1\ 3\ 0\]$

このようにして得られる高分子結合膜は、ポリマーが未修飾部分を有する場合があるが、該ポリマー未修飾部分に対し、別のポリマーを結合させることもできる。さらに、結合したポリマー側鎖中の官能基に、別のポリマーまたはモノマーを反応させることもできる

[0131]

このようにポリマーの種類、あるいは複数のポリマーの組み合わせによって種々の範囲の電荷、疎水性/親水性の表面を有する高分子結合膜を得ることができる。

たとえば、p Hにより異なるが、物質の荷電状態を示すゼータ電位を好ましくは-10 $0 \sim +100 m$ V の範囲にコントロールすることができる。

またたとえば、表面の接触角を、好ましくは1~140度の範囲にコントロールするこ

とができる。

[0132]

このような高分子結合膜は、予め結合すべきポリマーを調製することにより、膜厚を容易に制御することができる。

[0133]

導入された官能基を利用して、蛋白質と多様な相互作用をさせながら電気泳動等による 分離が可能となる。例えば、前記カチオン性モノマーに由来するポリマーを用いることに より、表面にカチオン性官能基を有する高分子結合膜が合成できる。このような高分子結 合膜が被覆された表面を利用して、静電的な相互作用(膜のプラス電荷と蛋白質のマイナ ス電荷)を行わせながら蛋白質の電気泳動等を行うことが可能である。

[0134]

アニオン性モノマーに由来するポリマーを用いることにより、表面にアニオン性官能基を有する高分子結合膜を合成することができる。その結果、アミノ基と同様の静電的な相互作用であり、かつ膜のマイナス電荷と蛋白質のプラス電荷の間での相互作用による電気泳動分離等が可能になる。

[0135]

ノニオン性の重合性モノマーに由来するポリマーを適宜使い分けることにより、表面が極めて疎水的あるいは親水的な高分子結合膜を合成できるので、疎水的相互作用あるいは親水的相互作用に基づく分離が可能である。

[0136]

また、アニオン性官能基を有するポリマーを修飾した後、該アニオン性官能基に、たとえば、疎水性(または親水性)の官能基を有するノニオン性ポリマーまたはノニオン性モノマーを結合させることにより、アニオン性と疎水性(または親水性)の性質を併せ持つ基材表面を形成することができる。また、ノニオン性ポリマー又はモノマーの修飾率を変えれば、疎水性(または親水性)のバランスをコントロールすることができる。

[0137]

このようにして得られるマイクロ流路チップでは、基材、さらに好ましくは基材およびカバー材の表面において、高分子化合物膜で被覆されていない領域が存在するため、基材とカバー材との貼り合わせの際の接着強度に優れている。

[0138]

<マイクロ流路チップ>

本発明に係るマイクロ流路チップは、表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の一部又は全部の表面に高分子化合物膜が被覆されている。

また、前記カバー材の基材側の表面には、高分子化合物膜が被覆されていることが好ましい。

[0139]

さらに、前記カバー材の基材側の表面の、基材の高分子化合物膜が形成されている領域と対向する領域に、前記基材の高分子化合物膜が形成されている部分の一部又は全部と同一形状の高分子化合物膜が被覆されていることがより好ましい。

このようなマイクロ流路チップは、前記本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法により製造することが好ましい。

$[0\ 1\ 4\ 0\]$

前記基材、前記カバー材、前記流路、前記高分子化合物膜は、前記マイクロチップの製造方法で示したものと同意義である。

$[0\ 1\ 4\ 1\]$

<生体分子の分離方法>

本発明に係る生体分子の分離方法は、次の工程を含む。

a)表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チ

ップに、分析すべき生体分子を加える工程、および

b)分離媒体に分離圧を加える工程。

[0142]

該生体分子の分離方法で用いることのできるマイクロ流路チップは、本発明に係る前記マイクロ流路チップである。また、前記基材、前記カバー材、前記流路、前記高分子化合物膜は、前記マイクロチップの製造方法で示したものと同意義である。

[0143]

分離媒体としては、電気泳動等における泳動媒体として公知のものを採用でき限定されない。たとえば分離媒体としては、有機溶媒、ポリアクリルアミド、アガロースなどのゲル、緩衝液等の液体が挙げられる。好ましくは電気泳動媒体を用いる。電気泳動媒体としては、たとえば、ゲル、緩衝液などを用いることが好ましい。圧送の場合、用いる分離媒体に特に限定はない。

$[0 \ 1 \ 4 \ 4]$

分離圧としては、用いる分離媒体などにより異なり特に限定されず、電気泳動、圧送などを採用することができる。このうち電気泳動が好ましい。

[0145]

生体分子としては、蛋白質、DNA、ウィルス、細菌、糖類、アミノ酸、その他の代謝産物などが挙げられ、これらのうち、本発明は蛋白質の分離に有効である。

$[0\ 1\ 4\ 6\]$

前記電気泳動方法の分離原理は限定されない。前記表面に高分子化合物膜が被覆された基材を用いる電気泳動分離は、分離媒体の条件によって、様々な性状に基づく分離を可能とする。電気泳動分離の分離条件として、pH匀配、分子篩(ふるい)、分離媒体中で接触する官能基との相互作用等を示すことができる。pH匀配を備えた分離媒体中における電気泳動を蛋白質に利用すれば、等電点電気泳動となる。またポリアクリルアミドゲルのような分子篩効果を持つ媒体中で電気泳動を行うとき、SDS、尿素、あるいはグアニジンのような蛋白質変性剤を共存させれば、変性条件下での分子篩電気泳動が成立する。あるいは、変性剤を用いなければ、ネイティブな条件下での電気泳動となる。

$[0 \ 1 \ 4 \ 7]$

同様に分子節(ふるい)に基づいて核酸を泳動するとき、核酸は長さに基づいて分離される。PCR-SSCPのように非変性条件と変性条件下で同じ核酸を電気泳動分離して、両者の結果を比較して立体構造の違いを明らかにする分析方法も公知である。

[0148]

更に、さまざまな官能基を備えた分離媒体の利用も可能である。具体的には、静電的相互作用、水素結合、疎水結合、あるいは任意の組み合わせの親和性物質などを示すことができる。親和性物質としては、抗原一抗体、相補的な塩基配列からなる核酸のハイブリダイゼーション、アビジンービオチンや、糖ーレクチンのような親和性物質の組み合わせ等がある。

[0149]

本発明に好適な電気泳動の原理の一つに、キャピラリー電気泳動を示すことができる。 本発明に基づいてキャピラリー電気泳動を行う場合、前記高分子化合物膜が施されている ので、電気浸透流を制御することのできる流路を形成できる。

[0150]

本発明において、キャピラリー電気泳動に有用な好ましいモノマー物質には、例えば、 プラズマ重合膜の場合、ヘキサジエン、ヘキサメチルジシロキサン、アセトニトリル、ヘ キシルアミン、アミノアセトアルデヒドジメチルアセタールを示すことができる。

表面重合膜の場合、スチレン、アクリルアミド、ビニルスルホン酸、アクリル酸、ジアリルジメチルアンモニウム塩、アリルアミンが挙げられる。

高分子結合膜の場合、ポリビニルアルコール、ポリアクリル酸、ポリアリルアミンが挙 げられる。

[0151]

以下は、プラズマ重合膜を用いる例である。陽極液と、陰極液を両端に導入し、両端に電圧を印加する。陽極液には、電解質の中で最も酸性の強いものよりも低いpHを与える酸性の溶液が用いられる。一方、陰極液には、最も塩基性の強いものよりも高いpHを与えるアルカリ性の溶液を利用する。それぞれの両性電解質は等電点の位置まで移動した後停止する。蛋白質成分は、流路内に形成されたpH匀配上の等電点の位置で濃縮され、細いゾーンとして観測される。

[0152]

キャピラリーゾーン電気泳動(CZE)では、1種類の電解質溶液を流路内に導入することにより、流路内壁および内壁に接する電解質溶液の間に電気二重層が形成される。電圧がかけられると電解質溶液が溶媒を伴って移動し、電気浸透流が生じる。電気浸透流は分離された成分イオンを移動させる駆動力となる。試料成分はそれぞれの電荷とサイズに応じた静電気力を受けて対極へ引き寄せられ、電荷とサイズの違いが移動度の違いとなり成分が分離される。

[0153]

CZEでは、電気浸透流を用いて生体分子の分離を行っているが、電気浸透流はpHによって大きく変わり、キャピラリー間の個体差もあるため問題である。この電気浸透流をコントロールすることができれば、様々なモード(キャピラリー電気泳動全般(CZE、キャピラリーゲル電気泳動(CGE)、キャピラリー等電点電気泳動(CIFE)など)及び、クロマトグラフィー的な分離(イオン交換、逆相、順相、アフィニティークロマトグラフィー等))で生体分子を分離することが可能になると考えられる。本発明で用いる高分子化合物膜(特にプラズマ重合膜)によってコーティングされた流路は、電気浸透流をコントロールすることができるため非常に有効である。

[0154]

<電気泳動分析装置>

更に本発明は、次の要素で構成される電気泳動分析装置に関する。

- a)表面に流路が形成された基材の該流路側の表面と、カバー材とが貼り合わされてなり、前記基材表面のうち、流路の表面に高分子化合物膜が被覆されている、マイクロ流路チップ、
 - b)該マイクロ流路チップを保持するための支持体、および
 - c) 支持体に保持されたマイクロ流路チップに電圧を印加するための電極。

[0155]

該電気泳動分析装置で用いることのできるマイクロ流路チップは、本発明に係る前記マイクロ流路チップである。また、前記基材、前記カバー材、前記流路、前記高分子化合物膜は、前記マイクロチップの製造方法で示したものと同意義である。支持体は特に限定されず、マイクロ流路チップが安定に固定されるものであればよい。

【実施例】

[0156]

以下実施例により本発明を説明するが、本発明はこれらの実施例により何ら限定されるものではない。実施例において用いた装置等は下記の通りである。

[0157]

[プラズマ重合装置]

実施例において、プラズマ重合膜の重合方式として、RF電源、外部電極方式によるAlterglow方式を利用した。サムコ社製のプラズマ基礎研究装置BP-1をベースに種々のユニットを追加して、流量、圧力、およびパワーマッチングを自動で制御可能な装置を作製した。装置の構成を以下に示す。

[0158]

反応器(チャンバー):パイレックス(登録商標)製210mmφ、

試料ステージ:チャンバー下部に、SUS304製、ヒーター加熱制御ステージ設置

排気系:ファイファー社製ターボ分子ポンプ+エドワーズ社製ロータリーポンプ

RF電源:サムコ社製13.56MHz、300W、水晶発振

マッチング:サムコ社製オートマッチング方式

圧力コントロール:MKS社製バラトロン真空計からの圧力をVAT社製オートマチックプレッシャーコントロール (APC) バルブユ ニットで自動制御

ガス導入系:試料モノマー、アルゴン、酸素ラインをSTEC社製電磁弁とマスフローコントロール(MFC)ユニットで自動制御

[0159]

[電子顕微鏡]

電子プローブマイクロアナライザーJXA-8100(日本電子社製)

 $[0\ 1\ 6\ 0\]$

[電子プローブマイクロアナライザ]

電子プローブマイクロアナライザー J X A - 8 1 0 0 (日本電子社製)

 $[0\ 1\ 6\ 1\]$

(実施例1)

[マスクを用いてプラズマ重合膜が成膜されたチップの作製]

ポリメチルメタクリレート(PMMA)(クラレックス000(商品名)、日東樹脂社製、厚さ $3\,mm$ ×縦 $7\,0\,mm$ ×横 $7\,0\,mm$)基板に、幅 $2\,0\,0\,\mu\,m$ のステンレス製マスクを載せ、これらを、プラズマ重合装置のチャンバー内に入れた。チャンバー内の真空度を $3\,X\,1\,0^{-5}\,T_0\,rr$ とした。ヘキサメチルジシロキサン(HMDS)をチャンバー内に満たし、放電電力($R\,F$ パワー) $1\,5\,0\,W$ 、圧力 $0\,.\,1\,P_a$ 、流速 $1\,0\,0\,s$ ccmとし、 $1\,8\,0$ 秒放電を行い、プラズマ重合膜を成膜した。膜厚は $1\,0\,0\,nm$ であった。

 $[0\ 1\ 6\ 2\]$

図 1 に示すように、プラズマ重合膜が、 200μ mの幅で成膜されたことが、電子顕微鏡により確認できた。

 $[0\ 1\ 6\ 3\]$

図2に示すように、電子プローブマイクロアナライザにより、成膜部の元素マッピング組成分析を行ったところ、基材のPMMAには含まれず、HMDSに含まれるSim、200μ m幅で強く検出された。また基材のPMMAに比較してHMDSでは含有が少ないCの検出が小さくなっており、マスク幅で膜が形成されていることが確認された。

 $[0\ 1\ 6\ 4\]$

(実施例2)

[マイクロ流路チップの製造]

成型チップ(ポリメチルメタクリレート:PMMA)とポリジメチルシロキサン:PDMSとの貼り付けによって電気泳動用チップを作製し、これを用いてタンパク質の分離を行った。

 $[0\ 1\ 6\ 5\]$

PMMA(厚さ8mm)を射出成型することによって、十字型のマイクロ流路を設けたプラズマ重合用チップ(基材)を作製した(小林精工社製、図3を参照)。マイクロ流路の深さと幅は、それぞれ $100\,\mu$ m、リザーバーの径:4mm、導入チャネル: $10\,m$ m、分離チャネル: $5\,m$ mである。

[0166]

カバー材は、ポリジメチルシロキサン(PDMS)(商品名 SYLGARD 184:信越シリコーン社製)をポリスチレンケース内で重合することにより作製した。重合は、モノマーと触媒を10:1 で混合し、真空ポンプにて脱気後、ポリエチレンケースにキャストし、70 $\mathbb C$ $\mathbb C$ で $\mathbb D$ 時間反応させて蓋材である PDMS を得た。

 $[0\ 1\ 6\ 7\]$

プラズマ重合用チップのマイクロ流路内へ成膜するため、3種類の金属マスク(幅150、200、1000 μ m)(ステンレス製:健正堂社製)を使用した。

基材とカバー材の両方に、3種類の金属マスク(幅150、200、1000μm)を施し、重合用モノマーを用い、各プラズマ重合膜が100nm程度の膜厚になるようプラズマ重合を行った。重合用モノマーとして、HMDS、ヘキシルアミン、アセトニトリルを用いた。

[0168]

各モノマーのプラズマ重合の条件は下記の通りである。

HMDS

- · RFパワー: 150W
- ・ MF: 100sccm (HMDSに対する値、アセトニトリル用マスフローメーターの値は22.0sccm)
 - · 時間:180秒

 $[0 \ 1 \ 6 \ 9]$

ヘキシルアミン

- · RFパワー: 200W
- · MF: 4.0sccm (アセトニトリル用マスフローメーターの値)
- · 時間:900秒

[0170]

アセトニトリル

- · RFパワー: 200W
- ・ MF: 10.0sccm (アセトニトリル用マスフローメーターの値)
- · 時間: 180秒

 $[0 \ 1 \ 7 \ 1]$

成膜後、金属マスクをはがし、基材とカバー材のアライメントを取りながら貼り付け、電気泳動用チップを作製した。

作製したマイクロ流路チップのマイクロ流路内に、泳動バッファー (0.6%セルロースを含む0.1Mリン酸緩衝液 (pH8.5))を流したところ、全てのプラズマ重合膜、および幅150、 $200、1000 \mu$ mの全てにおいてチャネル外への泳動バッファーの漏出がなく、基材とカバー材の貼り付けは十分であることが確認できた。

[0172]

(実施例3)

[マイクロ流路チップを用いる電気泳動によるタンパク質の分離]

実施例2で、HMDS、幅1000μmの金属マスクを使用して調製したマイクロ流路チップを用い、タンパク質としてカルボニックアンヒドラーゼを用いて分離実験を行った。比較対象用に、被膜していないチップを用いた。

カルボニックアンヒドラーゼ l mgを下記の蛍光試薬(Cy5)によって染色し、これを用いた。

[0173]

蛍光試薬による染色方法

(Cy5によるタンパク質の染色方法)

 $[0 \ 1 \ 7 \ 4]$

<u>泳動バッファーのチップへの導入方法</u>

図3に示すように、チップのリザーバー3に泳動バッファーを17μL入れ、シリンジで 圧を加えることによってチャネル内を泳動バッファーで満たした(気泡が入らないように 注意して行った)。

[0175]

それぞれのリザーバーまでのチャネル内を泳動バッファーで満たした後、泳動バッファ

ーをリザーバー 1 、 2 には 17μ L、リザーバー 4 には 15.5μ L、それぞれ添加した。リザーバー 4 にサンプルを 1.5μ L添加し、ピペッティングしてよく攪拌した。

[0176]

各リザーバーに白金線で作った電極を入れ、ハイボルテージ・シーケンサーで電圧を制御しながら電気泳動を実施した。電気泳動の検出は、リザーバー4に入る直前の流路で行った。導入時の電圧、分離時の電圧、導入時間、分離時間は、以下の通りである。電圧の加え方は図3の通りである。

導入電圧 600V

導入時間 60秒

分離電圧 V1 130V

V 2 7 5 0 V

分離時間 1200秒

 $[0 \ 1 \ 7 \ 7]$

結果

図4にサンプルとしてカルボニックアンヒドラーゼを用いたときの電気泳動結果を示す。最初に検出されたピークは、未反応(y5によるものと考えられる(成膜なし:約160秒、HMDS成膜:約180秒)。続いて検出された複数のピークがカルボニックアンヒドラーゼによるものであると考えられるが、成膜なしチップで検出されたピーク群(約 $170\sim1200$ 秒)とHMDS成膜チップで検出されたピーク群(約 $190\sim460$ 秒)では(y5のピークを基準にしてみた場合、ほぼ同じ時間に検出された(約100秒後)。分離能は、HMDS成膜チップの方が速く多数のピークが検出されたことから良好であると判断される。ここでの分離能とは、電気泳動バターンの相違とピークの数(多いほど分離能が高いと解釈される)を示している。(y5によるピークを基準として検出されたタンバク質のピークを考察した。

【図面の簡単な説明】

[0178]

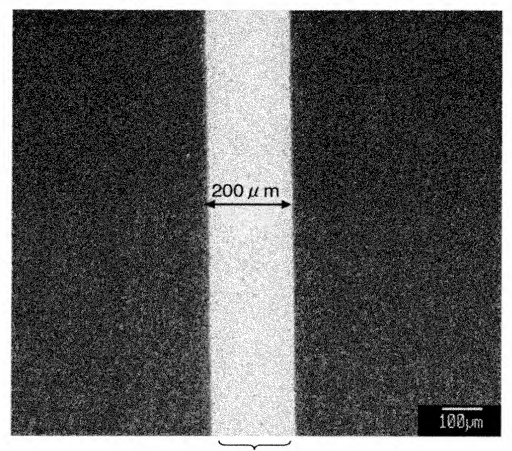
【図1】図1は、プラズマ重合膜が、200μmの幅で成膜されたことを示す電子顕微鏡写真の例である。電子顕微鏡の加速電圧5.00kV、写真倍率100倍である

【図2】図2は、電子プローブマイクロアナライザによる成膜部の元素マッピング分析組成を示す図である。

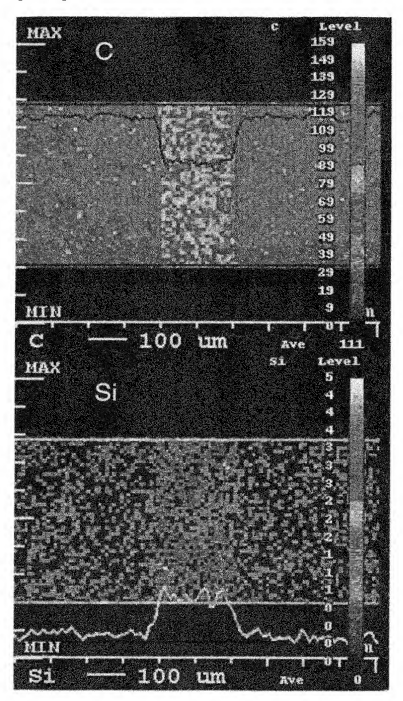
【図3】図3は、チップへの試料導入時、分離時における電圧の加え方を示す模式図である。

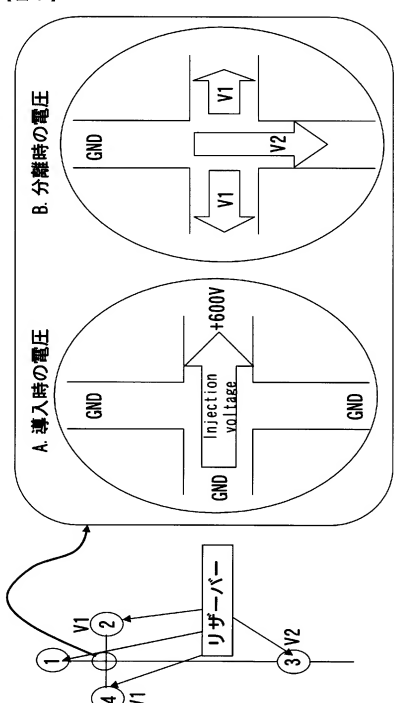
【図4】図4は、プラズマ重合膜を有するチップと、成膜なしのチップとで、Cy5染色したカルボニックアンヒドラーゼを電気泳動した結果を示す例である。図4中、Aはプラズマ重合膜(HMDS)を有するチップの場合を示し、Bは成膜なしのチップの場合を示す。

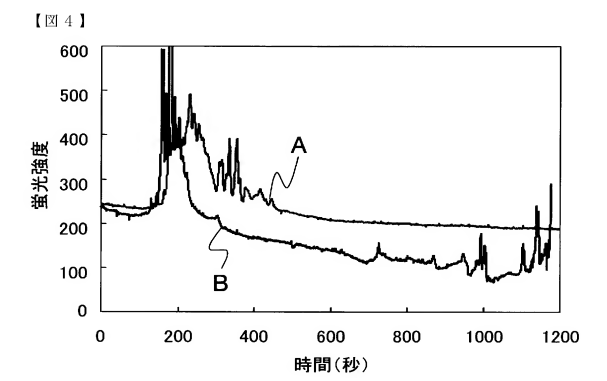
【書類名】図面【図1】



成膜部







【書類名】要約書

【要約】

【課題】 高分子化合物膜で基材表面がコーティングされている基材とカバー材とを貼り合わせるマイクロ流路チップの製造方法であって、貼り合わせの際の接着強度に優れた、簡便なマイクロ流路チップの製造方法を提供すること。

【解決手段】 本発明に係るマイクロ流路チップの製造方法は、表面に溝状の流路が形成された基材の表面を、該流路全体が露出するマスクで遮蔽し、露出した基材表面に、高分子化合物膜を形成する工程、および前記基材の流路が形成されている側の表面に、カバー材を貼り合わせる工程を含むことを特徴としている。

【選択図】 なし

【書類名】 手続補正書 【整理番号】 A3 - A0406平成16年 4月19日 【提出日】 【あて先】 特許庁長官殿 【事件の表示】 【出願番号】 特願2004-60215 【補正をする者】 【識別番号】 3 0 1 0 2 1 5 3 3 【氏名又は名称】 独立行政法人産業技術総合研究所 【補正をする者】 【識別番号】 501218566 【氏名又は名称】 学校法人片柳学園 【代理人】 【識別番号】 100102978 【弁理士】 【氏名又は名称】 清水 初志 【発送番号】 025951 【手続補正」】 【補正対象書類名】 特許願

【補正対象項目名】 持分契約書

【補正方法】 追加

【補正の内容】

【提出物件の目録】

【物件名】 持分契約書 1

持分契約書

平成/6年3月4日

事件の表示

平成16年3月4日付特許願

発明の名称

マイクロ流路チップの製造方法、マイクロ流路チップ、

そのマイクロ流路チップを用いる生体分子の分離方法、および

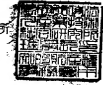
そのマイクロ流路チップを有する電気泳動装置

整理番号

A3-A0406

上記発明の特許を受ける権利の持分を甲90%、乙10%と定めたことに相違 ありません。

> (甲) 東京都千代田区霞が関1-3-1 独立行政法人産業技術総合研究所 理事長 吉川 弘之



(乙) 東京都八王子市片倉田 0 4番1号 学校法人片柳学園 四里春 片柳 鴻

【書類名】 出願人名義変更届 【整理番号】 A3 - A0406平成16年 5月24日 【提出日】 【あて先】 特許庁長官殿 【事件の表示】 【出願番号】 特願2004-60215 【承継人】 【識別番号】 0 0 0 0 0 3 1 9 3 凸版印刷株式会社 【氏名又は名称】 【承継人代理人】 【識別番号】 100102978 【弁理士】 【氏名又は名称】 清水 初志 【承継人代理人】 【識別番号】 100108774 【弁理士】 【氏名又は名称】 橋本 一憲 【承継人代理人】 【識別番号】 100121072 【弁理士】 【氏名又は名称】 川本 和弥 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 041092

4,200円

【納付金額】

出願人履歴

3 0 1 0 2 1 5 3 3 20010402 新規登録 5 0 3 0 6 3 7 6 6

東京都千代田区霞が関1-3-1 独立行政法人産業技術総合研究所 501218566 20010531 新規登録

東京都八王子市片倉町1404番1号 学校法人片柳学園 00003193 19900824 新規登録

東京都台東区台東1丁目5番1号 凸版印刷株式会社